⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-149235

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	49公開	平成 4 年(1992) 5 月22日
C 08 G 77/20 C 07 F 7/08 C 08 G 77/24 77/38 77/385 G 02 C 7/04	NUG Y NUH NUF	69394 J 80184 H 69394 J 69394 J 69394 J 88072 K		
3 32 3 1701		密杏請求	未請求 請	請求項の数 1 (全8頁)

図発明の名称 酸素透過性高分子材料の製造方法

②特 願 平2-274855

図出 顕 平2(1990)10月12日

回発 明 者 伊 藤 徹 男 東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社

②発 明 者 安 田 健 二 東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社

@発 明 者 栗 田 修 東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社

· A株式会社 東京都中央区築地 2 丁 目 11番24号

⑦出 願 人 日本合成ゴム株式会社 東京都中央区築地⑩代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

un **e**m 7

1. 発明の名称

酸素透過性高分子材料の製造方法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 次の一般式(1)

・ ここで n 個の基-SiO-は、各々同一でも異なっ R⁵

ていてもよい。〕

で表わされる(フルオロ)シロキサニルジ(メ タ) アクリレートの一種または二種以上を重合 または共重合することを特徴とする酸素透過性 高分子材料の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、酸素透過性高分子材料の製造方法、特にコンタクトレンズ、眼内レンズなどの眼科材料として極めて有用な酸素透過性高分子材料の製造方法に関する。

[従来の技術]

従来、コンタクトレンズ、眼内レンズなどの眼科材料として、各種のブラスチック材料、例えばポリメチルメククリレートが使用されている。しかし、従来の眼科材料は酸素透過性が低く、また、涙液や眼内液中の汚れ成分が吸着あるいは固着しやすいため、例えばコンタクトレンズとした場合には長時間装用ができないという問題を有するものであった。

このような状況において、コンタクトレンズと

特開平4-149235 (2)

して長時間装用を可能とした、ポリ (Nーピニルー2ーピロリドン)を主成分とする高含水性の軟質コンタクトレンズが開発されたが、これも高含水性のために機械強度が小さく、また、含水による汚染のためコンタクトレンズとして使用するためには煮沸消毒を行う必要があるなど、取扱いが極めて繁雄であるという問題を有していた。

また、近年、かかる欠点を克服する眼科材料として、シロキサニルモノ (メタ) アクリレートとフルオロ (メタ) アクリレートとを共重合させた高分子材料が提案されている。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、上述の高分子材料は、シロキャニルモノ(メタ) アクリレートとフルオロ (メタ) アクリレートとフルオロ (メタ) アクリレートとの共重合比率により、その任質が大きく異なり、シロキサニルモノ (メタ) アクリレートの共重合比率を大きくすると酸素透過性は向上するものの、汚れ成分の吸着あるいは固着が著しくなり、また、脆くて柔らかすぎる材料となり、逆にフルオロ (メタ) アクリレートの共

それぞれ炭素数 $1 \sim 3$ の 2 価の炭化水素基を示し、n は $0 \sim 200$ 、 好ましくは $0 \sim 5$ 0 の整数を示す。

てもよい。)

で表わされる (フルオロ) シロキサニルジ (メタ) アクリレート (以下「単量体(A)」と称する) の一種または二種以上を重合または共重合することを特徴とする酸素透過性高分子材料の製造方法を提供するものである。

本発明において用いられる単量体(A)を示す一般式(I)中、R²およびR³で示される炭素数 1~8のアルキル基としては、例えばメチル基、ェテル基、ロープロピル基、ロープロピル基、ベンチル基、イソベンチル基、ヘキシル基などの直接により、サルスを値のアルキル基が挙げられる。また、R¹なよびR³で示される炭素数 1~8のアルキル

重合比率を大きくすると汚れ成分は吸着あるいは 固着しにくくなるが、酸素透過率が低下するという問題があった。

従って、本発明の目的は、上記問題点を解決し、酸素透過性が高くて、涙液や眼内液中の汚れ成分が吸着あるいは固着して汚れることがなく、かつ加工性にも優れたコンタクトレンズ、眼内レンズなどの眼科材料として好適に使用される酸素透過性高分子材料の製造方法を提供することにある。〔課題を解決するための手段〕

本発明は、次の一般式 (1)

【式中、R'は水素原子、メチル基、フッ素原子またはフルオロメチル基を示し、R'およびR'は炭素数1~8のアルキル基を示し、R'およびR'はフッ 素原子で置換されていてもよい炭素数1~8のアルキル基、フェニル基、ピニル基または水素原子を示し、2個のXは同一でも異なっていてもよく、

しては前述と同様なものが挙げられ、フッ素原子で置換された炭素数1~8のアルキル甚としては、例えばトリフルオロメチル基、トリフルオロエチル基、トリフルオロプロピル基、ベンタフルオロブチル基、ヘブタフルオロベンチル基、ノナフルオロヘキシル基などが挙げられる。これらのうち、炭素数1~4のアルキル基またはフルオロアルキル基が特に好ましい。

また、本発明における単量体(A) の具体例としては、以下のものを挙げることができる。

特開平4-149235 (3)

これらの単量体(A) は、例えば次の反応式に従って製造される。

または、

【式中、R'、R³、R³、R'、R⁵およびX は前記と同 じ意味を有する】

上記単量体(A) は、単独で、あるいは2種以上を組合せて重合または共重合させることができる。また、本発明においては、単量体(A) とともに(フルオロ)シロキサニルモノ(メタ)アクリレートおよび/またはフルオロ(メタ)アクリレート(以下、これらを「単量体(B)」と称する)を

特閒平4-149235 (4)

共重合させれば、さらに酸素透過性が向上し、または汚れ成分の吸着あるいは固着しにくさが向上 した材料を製造することができる。

ここで用いられる単量体(B) としては、例えば 次のものが挙げられる。

ペンタメチルジシロキサニルメチルアクリレート、ペンタメチルジシロキサニルブテルピルメケリレート、ペンタメチルジシロキサニルブロピルメ タクリレート、ペンタメチルジシロキサニルブロピルブロピルアクリレート、メチルピス (トリメチルシロキシ) シリルブロピルメケクリレート、メリンロート、メチルピス (トリメチルシロート、メチルピス (トリメチルシロート、メチルピス (トリメチルシロート、メチルピス (トリメチルシート、メチルピス (トリメチルシート、メチルピス (トリメチルシート、メチルピス (トリメチルシート、メチルピス (トリメケリレート、メケリレート、トリス (トリメケリレート、トリス (トリメケリレート、トリス (トリメケリレート、トリス (トリメ

チルシロキシ) シリルプロピルグリセロールアク リレート、モノ(メテルピス(トリメテルシロキ シ) シロキシ) ピス (トリメチルシロキシ) シリ ルプロピルグリセロールメタクリレート、モノ (メテルピス (トリメチルシロキシ) シロキシ) ピス (トリメチルシロキシ) シリルプロピルグリ セロールアクリレート、トリメチルシリルエチル テトラメチルジシロキサニルプロピルグリセロー ルメタクリレート、トリメチルシリルエチルテト ラメチルジシロキサニルプロピルグリセロールア クリレートなどのシロキサニルモノ (メク) アク リレート;(3.3.3-トリフルオロプロピルジメチ ルシロキシ) ビス (トリメチルシロキシ) シリル メチルメタクリレート、(3,3,3-トリフルオロブ ロビルジメチルシロキシ) ピス (トリメチルシロ キシ) シリルメテルメタクリレート、(3.3,4,4,5, 5.5-ヘブタフルオロペンチルジメチルシロキシ) (メチルピス (トリメチルシロキシ) シロキシ) トリメチルシロキシシリルプロピルメタクリレー ト、(3.3,4,4,5,5,5ーヘプタフルオロペンチルジ

メチルシロキシ)(メチルピス(トリメチルシロ キシ) シロキシ) トリメチルシロキシシリルプロ ピルアクリレート、(3.3.4.4.5.5.5ーヘプタフル オロベンチルジメチルシロキシ) (ペンタメチル ジシロキサニルオキシ) トリメチルシロキシシリ ルメタクリレートなどのフルオロシロキサニルモ ノ (メタ) アクリレート; 2.2.2-トリフルオロエ テルメタクリレート、2,2,2-トリフルオロエチル アクリレート、2.2.2-トリフルオロエチルーαー フルオロアクリレート、2.2.2~トリフルオロエチ ルーαートリフルオロメテルメタクリレート、2. 2.3.3-テトラフルオロプロピルメタクリレート、 2, 2, 3, 3-テトラフルオロプロピルアクリレート、 2, 2, 3, 3, 3-ベンタフルオロプロピルメタクリレー 1、2,2,3,3,3-ペンタフルオロプロピルアクリレ ート、2,2,2,2',2',2'-ヘキサフルオロイソプロ ピルメタクリレート、2,2,2,2'.2'.2'-ヘキサフ ルオロイソプロピルアクリレート、2.2.3.4.4.4-ヘキサフルオロブチルメタクリレート、2.2.3.4. 4.4-ヘキサフルオロブチルアクリレート、2.2.3.

3. 4, 4, 5, 5-オクタフルオロペンチルメタクリレー ト、 2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5-オクタフルオロペンテルア クリレート、2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7-ドデカフ ルオロヘプチルメタクリレート、2.2.3.3.4.4.5. 5, 6, 6, 7, 7-ドデカフルオロヘプチルアクリレート、 2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 9, 9-ヘキサデカフ ルオロノニルメタクリレート、2,2,3,3,4,4,5,5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 9, 9-ヘキサデカフルオロノニルアク リレート、3.3.4.4.5.5.6.6.7.7.8.8.8-トリデカ フルオロオクチルメタクリレート、3,3,4,4,5,5. 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオロオクチルアクリ レート、2.2.3.3-テトラフルオロー1ーメチルブ ロピルメタクリレート、 2, 2, 3, 3-テトラフルオロ ー1ーメテルプロピルアクリレート、2.2,3,3-テ トラフルオロー1, 1-ジメチルプロピルメタクリレ ート、2,2,3,3-テトラフルオロー1,1-ジメチルブ ロビルアクリレート、2.2.3.3.4.4.5.5-オクタフ ルオロー1,1-ジメチルベンチルメタクリレート、 2.2.3.3,4,4,5,5-オクタフルオロー1.1-ジメチル ペンチルアクリレートなどのフルオロ (メタ) ア

クリレート。

これらの単量体(B) のうち、本発明において特 に好適に使用されるものは、ペンタメチルジシロ キサニルメチルメタクリレート、ペンタメチルジ シロキサニルプロピルメタクリレート、メチルビ ス (トリメチルシロキシ) シリルプロピルメタク リレート、トリス (トリメチルシロキシ) シリル プロピルメタクリレートなどのシロキサニルモノ (メタ) アクリレート;(3.3.3ートルフルオロブ ロビルジメチルシロキシ) ピス (トリメチルシロ キシ) シリルメチルメタクリレート、 (3, 3, 4, 4, 5, 5.5-ヘプタフルオロペンチルジメチルシロキシ) (メチルピス (トリメチルシロキシ) シロキシ) トリメチルシロキシシリルプロピルメタクリレー ト、(3.3.4.4.5.5.5-ヘプタフルオロペンチルジ メチルシロキシ)(ペンタメチルジシロキサニル オキシ)トリメテルシロキシシリルメタクリレー トなどのフルオロシロキサニルモノ (メタ) アク リレート; 2. 2. 2-トリフルオロエチルメタクリレ ート、2.2.2-トリフルオロエチルーαーフルオロ

アクリレート、2, 2, 2-トリフルオロエチルーαー トリフルオロメテルメタクリレート、 2. 2. 3. 3-テ トラフルオロプロピルメタクリレート、2.2.3.3. 3-ペンタフルオロプロピルメタクリレート、2.2. 2, 2', 2', 2' - ヘキサフルオロイソプロピルメタク リレート、2.2.3.4.4.4-ヘキサフルオロブチルメ タクリレート、2.2.3.3.4.4.5.5-オクタフルオロ ペンテルメタクリレート、2.2.3.3.4.4.5.5.6.6. 7.7-ドデカフルオロヘプチルメタクリレート、3. 3. 4. 4. 5. 5. 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオロオク チルメタクリレート、2.2.3.3-テトラフルオロー 1 - メチルプロピルメタクリレート、2.2,3.3-テ トラフルオロー1.1-ジメチルプロピルメタクリレ ート、2.2.3.3.4.4.5.5-オクタフルオロー1.1-ジ メチルペンチルメタクリレートなどのフルオロ (メタ) アクリレートである。

これらの単量体(B) は、単独で、あるいは二種 以上を組合わせて、単量体(A) と共重合させるこ とができる。

ここで単登体(A) および単盤体(B) の使用割合

は、通常、単量体(A) が 1 0~100 重量%、単量体(B) が 0~9 0 重量%であり、好ましくは単量体(A) が 2 0~9 0 重量%、単量体(B) が 1 0~8 0 重量%である。

さらに、本発明の製造方法においては、上述した単量体(A) および単量体(B) 以外にも、本発明の効果を損なわない範囲内において、他の単量体を共重合することができる。

このような他の単量体としては、例えば単量体 (A) 以外のエチレングリコールジメタクリレート、 グリコールジメタクリレート、ジエチレン グリコールジメタクリレート、 ジエチレングリコールジ メタクリレート、トリエチレングリコールジ メタクリレート、トリエチレングリコールジ レート、テトラエチレングリコールジメタクリレート、 プロピレングリコールジメタクリレート、 プロピレングリコールジメタクリレート、 プロピレングリコールジメタクリレート、 ジェールジメタクリレート、 1.4-ブタンジ ジェクリレート、 ネオペンチルグリコールジメタ

クリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレ・ ート、トリメチロールプロパントリメタクリレー ト、トリメチロールプロパントリアクリレートな どの多官能性単量体に代表される架橋性単量体、 メチルメタクリレート、メチルアクリレート、エ チルメタクリレート、エチルアクリレート、イソ プロピルメタクリレート、イソプロピルアクリレ ート、プチルメタクリレート、プチルアクリレー ト、ターシャリプチルメタクリレート、ターシャ リブチルアクリレート、シクロヘキシルメククリ レート、シクロヘキシルアクリレート、ペンジル メタクリレート、ペンジルアクリレート、イソポ ルニルメタクリレート、イソポルニルアクリレー トなどに代表されるアルキルモノ(メタ)アクリ レート、およびNーピニルー2ーピロリドン、2 -ヒドロキシエチルメタクリレートなどに代表さ れる親水性単量体を挙げることができる。

上記契橋性単量体は、本発明における単量体 (A) が 2 官能性単量体であることから、特に必須となるものではないが、得られる材料の硬度を増し、

特開平4-149235 (6)

切削性、研磨性などの加工性を向上させる場合に使用するものであり、その共重合比率は、通常30重量%以下、好ましくは20重量%以下である。共重合比率が30重量%を超えると、得られる材料が脆くなったり、酸素透過性が低くなったりすることがある。

上記アルキルモノ(メク)アクリレートは、得られる材料の強度、加工性などを改良する場合に使用するものであり、その共重合比率は、得られる材料の酸素透過性を損なわないために通常50重量%以下、好ましくは40重量%以下である。

また、上記銀水性単量体は、得られる材料の表面に親水性を付与する場合に使用するが、親水性単量体の共重合比率を高くすると得られる材料の酸素透過性を損なうので、その共重合比率は、通常20重量%以下、好ましくは15重量%以下である。

本発明における重合または共重合は、通常のラジカル重合反応により行うことができ、例えばペンゾイルパーオキサイド、アゾピスイソブチロニ

トリルなどの熱重合開始剤の存在下で段階的に昇温させ重合する方法、あるいはベンゾイン、ベン ゾフェノン、ミヒラーズケトンなどの光重合開始 剤の存在下に紫外線を照射して重合する方法によ り行うことができる。ここで光重合開始剤または 熱重合開始剤は、単量体混合物100 重量部当り、 通常0.01~5重量部用いられる。

また、本発明により得られる材料は、コンタクトレンズ、眼内レンズなど、涙液や眼内被とのンタクないみが必要な用途に用いる場合には、材料とたった。 タクトレンズ、眼内レンズの形状に加工した後のシックトレンズ、眼内レンズの形状に加工したで、 さらにアルカリ処理、酸素や窒素などによるブラマズで処理、親水性基を含む化合物によるブラママで、または無機酸化物の蒸着、スパッタリンでを含いまたはボンプレーティングによる表面処理を行うことによって、表面に親水性を付与することができる。

〔実施例〕

以下、実施例および比較例により本発明を説明 するが、本発明はこれらによって限定されるもの

ではない。

なお、以下の実施例および比較例における加工 性の評価基準および各種試験の試験方法は以下の とおりである。

①加工性の評価基準

切削性

A:切削面に光沢がある

B: 切削面の光沢はあるが、やや不透明 となる

C:切削面が荒れて白くなる

研磨性

A:研磨面は光沢良好

B:研磨むらが生じる

C:研磨面が荒れて白くなる

②酸素透過係数の試験方法

得られたコンタクトレンズを用い、理化精 機工業㈱製料研式フィルム酸素透過計を使用 し、35℃ 0.9%生理食塩中で測定した。

③可視光線透過率の試験方法

得られた円盤を用い、日立製作所開製ダブ

ルピーム分光光度計200-2 0型で500~600nm における透過率を測定した。

④汚れ性の試験方法

得られた円盤を用い、汚れ被中に30日間 浸漬したのち、コンタクトレンズ社製オール ウェイクリーナー)で洗浄し、表面に透過には過年ので洗浄し、浸漬的の可視光線の変化がある。 100としたときの可視光線の変化がませる。 では、卵白リンチームの11重量のでよりした。なお、卵白リンチームの11重量のでよりがある。 胃粘膜ムチン0.1重量の、卵黄のよび精製水100重量のからなると できるとした。なが、卵白のは、卵黄のなど、 胃粘膜ムチン0.1でとに新鮮な汚れ液と交換した。

実施例1

下記式:

特開平4-149235 (7)

で表わされるシロキサニルジメタクリレート45 重量部、2.2.2-トリフルオロエチルメタクリレー ト45重量部、トリス(トリメチルシロキシ)シ リルブロピルメタクリレート10重量部および重 合開始剤としてペンゾインメチルエーテル 0.1重 量部を室温でよく混合し、この混合被をポリエチ レン製重合容器中に注入し、窒素雰囲気下、室温 にて紫外線を16時間照射して共重合させた。

共重合後、得られた塊状共重合体を切削し、研磨してコンタクトレンズおよび厚さ 0.2mm、直径 15mmの円盤を形成することにより加工性を評価し、次いで各種試験を行った。結果を表ー1に示した。

実施例2

下記式:

コールジメタクリレート5 重量部および重合開始 利としてペンゾインメチルエーテル 0.1重量部を 室温でよく混合し、この混合液をポリエチレン製 重合容器中に注入し、窒素雰囲気下、室温にて紫 外線を16時間照射して共重合させた。

共重合後、得られた塊状共重合体を切削し、研磨してコンタクトレンズおよび厚さ 0.2mm、直径 1.5mmの円盤を形成することにより加工性を評価し、次いで各種試験を行った。結果を表ー1に示した。

以下余白

で表わされるシロキサニルジメタクリレート60 重量部、2.2.3.3-テトラフルオロブロピルメタク リレート35重量部、エチレングリコールジメタ クリレート5重量部および重合開始剤としてペン ゾインメチルエーテル 0.1重量部を室温でよく混 合し、この混合液をポリエチレン製重合容器中に 注入し、窒素雰囲気下、室温にて紫外線を16時 問照射して共重合させた。

共重合後、得られた塊状共重合体を切削し、研磨してコンタクトレンズおよび厚さ 0.2mm、直径 1.5mmの円盤を形成することにより加工性を評価し、次いで各種試験を行った。結果を表-1に示した。

比较例 1

トリス (トリメチルシロキシ) シリルプロピル メタクリレート 4 5 重量部、2.2.2-トリフルオロ エチルメタクリレート 5 0 重量部、エチレングリ

検 素 透 る 平 1 5 5 1 4 0 9 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6			— 		
155 140 93 91 A A A A A A A A A A A A A A A A A A A			実施例:	実施例2	比較別1
可沒光學透過率 93 91 196 93 91 15 93 93 15 93 93 1 如 削 性 A A 1 研 閱 性 A A	数 第 3	S is The Colonials)	1 5 5	1 4 0	9 6
持れ性 95 93 (%) 0月性 A A 工性 研閱性 A A	可視光報 (9	9 13 13 14 ()	6	9 1	80 80
工柱切削性 A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	# # (9	1 性 6)	3 5	9 3	9 1
A A A A	}	1	¥	٧	æ
	,	E	٧	٧	8

(発明の効果)

本発明により製造される酸素透過性高分子材料は、酸素透過性が傷めて高く、また硬液や眼内液中の汚れ成分や様々な使用環境に起因する汚れなどを吸着あるいは固着しにくいという優れた特徴を有し、かつ、切削性、研磨性などの加工性も良好である。従って、本発明により製造される酸素透過性高分子材料は、コンタクトレンズ、眼内レンズなどの眼科材料として好適に使用される。

以 上

出願人 日本合成ゴム株式会社

代理人 弁理士 有 賀 三 幸

弁理士 高 野 登志雄;

弁理士 中 嶋 俊 夫